(19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-211839

(43)公開日 平成6年(1994)8月2日

(51) Int. Cl. <sup>5</sup> C07D401/14	識別記 <del>号</del> 211 239 241	庁内整理番号 7602-4C 7602-4C 7602-4C	FΙ	技術表示箇所
A61K 31/445	ADY	7431-4C		
31/495		7431-4C 審査請求	未請求	情求項の数9 OL (全14頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平5-231385		(71)出願	人 591245646 スターリング ウィンスロップ インコー
(22)出願日	平成5年(1993)9/	月17日		ポレイティド アメリカ合衆国,ニューヨーク 10016,
(31)優先権主張番号	998498			ニューヨーク, パーク アベニュ 90
(32)優先日	1992年12月30日		(72)発明	者 ガイ ドミニク ディアナ
(33)優先権主張国	米国(US)			アメリカ合衆国, ペンシルバニア 19464,
				ポッツタウン,グレンマー ドライブ 15 66
			(74)代理	人 弁理士 宇井 正一 (外4名)

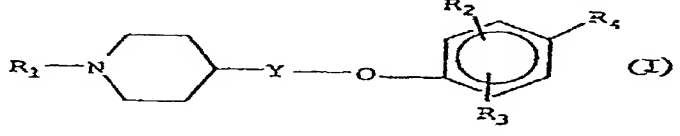
(54) 【発明の名称】抗ウイルス剤としてのフェノキシ及びフェノキシアルキルピペリジン類

## (57)【要約】

(修正有)

【目的】 抗ウイルス剤として有用なフェノキシ及びフ ェノキシアルキルピペリジン類を提供する。

【構成】 式(I)で示される化合物又はその薬学的に 許容される酸付加塩及び、当該化合物を用いてピコナウ イルス感染症を治療する薬剤を製造する方法。



〔式中、Yは結合又は低級アルキレン; R¹ はそれぞれ ピリダジニル又は5-インオキサゾリル;R<sup>2</sup>,R<sup>3</sup>は 水素,低級アルキル,ハロゲン;R<sup>4</sup>は一COOR<sup>9</sup>,

2-オキサゾリル, (2-置換) テトラゾールー5-イ 環に置換基を有していてもよいピリジル、ピリミジル、ルスは(5-置換)1,2,4-オキサジアゾール-2 ーイル; R°は低級アルキル; である]

#### 【化1】

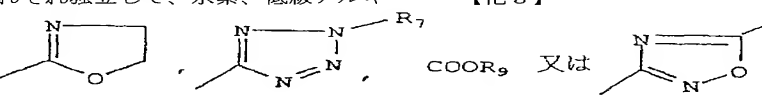
【化2】

から選択されるものであり、

Yは、結合又は低級アルキレンであり、

R2及びR3は、それぞれ独立して、水素、低級アルキ

1



であり、

R<sub>5</sub> は、水素、低級アルキル又はハロゲンであり、

R。は、水素、低級アルキル又はハロゲンであり、

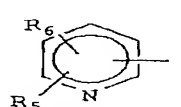
R, は、水素又は低級アルキルであり、

R。は、水素、低級アルキル又はトリフルオロメチルで あり、

R。は、低級アルキルであり、そしてRioは、低級アル キル、トリフルオロメチル又はジフルオロメチルであ る)で表される化合物又はその薬学的に許容される酸付 加塩。

#### 【請求項2】 R」が

## 【化4】



である請求項1に記載の化合物。

【請求項3】 Yが結合、メチレン又はエチレンである 請求項2に記載の化合物。

【請求項4】 R<sub>4</sub> が2 $-R_7$  -5 -5 トラゾリルであ 40 り、そしてR<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>及びR<sub>6</sub>が水素又は低級ア ルキルである請求項3に記載の化合物。

【請求項5】 R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>、R<sub>6</sub>及びR<sub>7</sub>が水素 又はメチルである請求項4に記載の化合物。

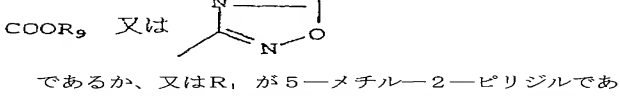
【請求項6】 R, が5--メチル-2-ピリジルであ り、R<sub>2</sub> 及びR<sub>3</sub> が水素であり、R<sub>4</sub> が 2 — メチル — 5 一テトラゾリルであり、そしてYが結合であるか、もし くはR<sub>1</sub> が2-メチル-4-ピリジルであり、R<sub>2</sub> が5 --メチルであり、R。が3--メチルであり、R₄が2-- ル又はハロゲンであり、

R<sub>4</sub> は、

## 【化3】

(上式中、

R」は、



り、R<sub>2</sub> 及びR<sub>3</sub> が水素であり、R<sub>4</sub> が 2 ーメチルー5 一テトラゾリルであり、そしてYがエチレンである請求 項5に記載の化合物。

【請求項7】 R, がCOOR, である請求項3に記載 の化合物。

【請求項8】 R、が5-メチル-2-ピリジルであ り、R<sub>2</sub>及びR<sub>3</sub>が水素であり、R<sub>3</sub>がエチルであり、 そしてYがエチレンである請求項7に記載の化合物。

30 【請求項9】 前記請求項のいずれかに記載の化合物を 用いたピコルナウイルス感染を治療する薬剤の製造方 法。

【発明の詳細な説明】

## [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な置換フェノキシ ピペリジニル及びフェノキシアルキルピペリジニル化合 物、それらの医薬組成物及びウイルス感染の治療又は予 防方法に関する。

## [0002]

【従来の技術】1986年11月17日公開のヨーロッ パ特許出願第320032号明細書は、下式

[0003]

## 【化5】

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_6$ 
 $R_6$ 

【0004】〔上式中、R」は、水素、C」。アルキ メチルー5ーテトラゾリルであり、そしてYがエチレン 50 ル、ハロ、ヒドロキシ、メルカプト、トリフルオロメチ ル、アミノ、モノ若しくはジ(C」。アルキル)アミノ、シアノ、C」。アルキルオキシ、アリールオキシ、アリールで」。アルキルオキシ、C」。アルキルチオ、アリールチオ、C」。アルキルスルフィニル、C」。アルキルスルホニル、アリールスルカルボニル、C」。アルコキシカルボニル、C」。アルキルカルボニル又はアリールであり、R。及びR。は、各々独立して、水素又はC」。アルキルであるか、R。とR。が結合して式一CH=CH-CH=CH-で表される2価基を形成することができ、A1kは、炭素長さ0 10~6のアルカン鎖であり、Gは、式

## [0005]

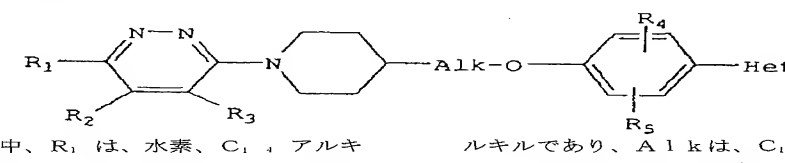
## 【化6】

【0006】(上式中、nは、炭素長2~3とする数であり、そしてmは、炭素長2~3とする数である)で表される二価基であり、Xは、O、S、NR。又は直接結合であるが、但し、R。は水素又はC」。アルキルであり、R4、R5及びR。は、独立して、H、ハロ、C」。アルキル、アミノ、シアノ又はニトロである〕で表される化合物を開示している。これらの化合物は、抗ウイルス活性を有すると記載されている。

【0007】1991年7月3日公開のヨーロッパ特許 出願第435381号明細書は、下式

[0008]

#### 【化7】



【0009】〔上式中、R、は、水素、C、4 アルキル、ハロ、ヒドロキシ、トリフルオロメチル、シアノ、C、4 アルコキシ、C、4 アルキルチオ、C、4 アルキルスルフィニル、C、4 アルキルスルホニル、C、4 アルキルオキシカルボニル、C、4 アルキルカルボニル又はアリールであり、R2 及びR3 は、水素又はC、4 ア

ルキルであり、Alkは、 $C_{l,l}$  アルカンジイルであり、 $R_{l}$  及び $R_{s}$  は、水素、 $C_{l,l}$  アルキル又はハロであり、そしてHet は、

[0010]

【化8】

$$R_7$$
 (e)  $R_7$  (e)  $R_7$  (f)  $R_7$  (g)  $R_7$  (g)  $R_7$  (h)

【0011】(上式中、R。は、水素、C」。アルキル; EドロキシC」。アルキル; C3。シクロアルキル; アリール; アリールC」。アルキル; C1」。アルキル; C1」。アルキルオキシC」。アルキル; C3。シクローアルキルC 40」。アルキル; トリフルオロメチル又はアミノであり、各R, は、独立して、水素; C1。アルキル; C3。シクロアルキル; アリール; アリールーC1」。アルキル; C1」。アルキル; C3。シクロアルキルC1」。アルキル又はトリフルオロメチルであり、そして各アリールは、独立して、フェニル又は、ハロ、C1」、アルキル、トリフルオロメチル、C1」、アルキルオキシ又はヒドロキシから各々独立して選択される1~2個の置換基で置換されたフェニルである)である〕で表されるピリダジンアミン類を開示している。これらの50

化合物は、抗ウイルス活性を有すると記載されている。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】ピコルナウイルス感染 40 は、多数の人々の健康を害するので、このような感染を 予防及び治療することは、医学上有用である。

[0013]

【課題を解決するための手段】置換フェノキシ及びフェ ノキシアルキルピペリジニル誘導体が、抗ウイルス剤と して有効であることが見出された。

【0014】したがって、本発明は、下式(I)で表される化合物又はその薬学的に許容される酸付加塩に関する。

[0015]

0 【化9】

【0018】から選択されるものであり、R。及びR。は、それぞれ独立して、水素、低級アルキル又はハロゲンであり、R。は、

【0020】であり、R。は、水素、ハロゲン又は低級アルキルであり、R。は、水素又は低級アルキルであり、R。は、水素又は低級アルキルであり、R。は、水素、低級アルキル又はトリフルオロメチルであり、R。は、低級アルキルであり、R。は、低級アルキルであり、R。は、低級アルキルであり、Pioは、低級アルキル、ジフルオロメチル又はトリフルオロメチルであり、そしてYは、結合又は低級アルキレンである。

【0021】式Iで表される化合物の医薬組成物も、本発明の範囲内である。また、使用方法の態様において、本発明は、ウイルス感染の治療又は予防を必要とする患者に、式Iで表される化合物の有効量を投与することを含んでなる哺乳類宿主のウイルス感染の治療又は予防方法に関する。

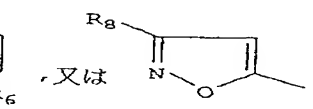
## [0022]

【具体的な態様】低級アルキルとは、メチル、エチル、イソプロピル、ブチル、sec一ブチル等の炭素原子数1~約4の直鎖又は分岐鎖の炭化水素基を意味する。低級アルキレンとは、メチレン、エチレン、1,3一プロピレン、1,3一ブチレン等の炭素原子数1~約4の線状又は分岐鎖の二価炭化水素基を意味する。ハロゲンとは、通常のハロゲン、即ち、フッ素、塩素、臭素及びヨウ素を意味する。

【0023】用語「不活性又は非相互作用性溶媒(in 40 ert or noniteracting solvent)」は、反応に関与しない溶媒を意味する。以下本明細書で用いられるいくつかの略語を以下に定義する。トリフェニルホスフィン(TPP)、ジエチルアジドジカルボキシレート(DEAD)、ジイソプロピルエチルアミン(DIPEA)、そしてエーテルはジエチルエーテルを意味する。

【OO24】式Iで表される好ましい化合物は、Yが結合、メチレン又はエチレンであり、そして $R_7$ 、 $R_8$  及び $R_9$  が低級アルキルである化合物である。式Iで表さ 50

【0016】(上式中、R, は、 【0017】 【化10】



【0019】 【化11】

れる化合物は、下式II

[0025]

【化12】

【0026】(式中、Yは結合又は低級アルキレンである)で表される $1-R_1-4-$ ヒドロキシ又は $1-R_1-4-$ ヒドロキシアルキルピペリジン(II)と、下式 III

[0027]

30 【化13】

$$R_{3}$$

III

【0028】で表されるフェノールIIIとを、トリフェニルフォスフィンとジエチルアゾジカルボキシレートの存在下で、塩化メチレン等の不活性溶媒中で、約0°C~反応混合物の還流温度の範囲の温度で反応させることにより製造される。

【0029】好ましい製造方法では、式 I (式中、Ri は置換又は無置換ピリジニル、ピリミジニル若しくはピラジニルである)で表される化合物は、下式 I V

[0030]

【化14】

$$R_{4}$$

#### IV

【0031】で表されるフェノキシ又はフェノキシアル キルピペリジンIVと、適当なハロピリジン、ハロピリ ミジン又はハロピラジン  $(R_1 - X)$  (式中、X = Nロゲ 10 ン))とを、必要に応じて、塩基、好ましくは、有機塩 基、例えば、DIPEA、の存在下で反応させることに より製造される。この反応は、約25°C~溶媒の沸点 までの温度でNMP等の不活性溶媒中で行われる。所望 ならば、反応は、塩基及び溶媒の両方の作用をする媒 体、例えばDIPEA中で行ってもよい。

【0032】式IVで表される中間体は、フェノールI IIと、下式V

[0033]

【化15】

V

【0034】で表される1一ベンジルー4一ヒドロキシ 又は1一ベンジルー4ーヒドロキシアルキルピペリジン Vとを、上記したトリフェニルフォスフィン及びジエチ ルアゾジカルボキシレートの存在下で反応させることに より製造される。次に、炭素に担持されたパラジウムを 30 触媒量使用して、水素との反応等の通常の手段により、 ベンジル基を除去する。

【OO35】R」が置換又は無置換ピリジニル、ピリミ ジニル又はピラジニルである式IIで表される中間体 は、適当な4一ヒドロキシ又は4一ヒドロキシアルキル ピペリジンを、中間体IVから式Iで表される化合物の 製造に関して上記した適当なハロピリジン、ハロピリミ ジン又はハロピラジン(R, -X(X=ハロゲン))と 反応させることにより製造される。ハロピリジン類、ハ ロピリミジン類及びハロピラジン類 (R, -X) は当該 40 技術分野において公知であり、一般に市販されている。

【OO36】R、がイソオキサゾール又は置換イソオキ サゾールである式IIで表される中間体は、下式VI

[0037]

【化16】

【0038】で表される5-アミノ-3-R<sub>7</sub> イソオキ サゾールVIとアクリル酸アリルとを、非相互作用性溶 媒、例えば、NMP、及び塩基、例えば、K。CO。中 で、周囲温度と溶媒の沸騰温度との間で反応させて、式 VII

[0039] 【化17】

$$R_7$$
 $N$ 
 $CO_2$ 
 $CO_2$ 

VII 【0040】で表される化合物を得ることにより製造さ れる。

【0041】式VIIで表される化合物を、例えば、水 素化リチウムアルミニウム等の水素化金属で、ベンゼン 等の不活性溶媒中において-50°C~溶媒の沸点の温 20 度で還元することにより、下式 I I I

[0042]

VIII

【0043】で表される化合物を得、それを、テトラキ スートリフェニルホスフィンパラジウムと反応させて、 下式IX

[0044]

【化19】

【0045】で表される化合物を得る。ケトンIXを、 通常の方法、例えば、複合水素化金属を用いて還元し て、式II(式中、R, は3一R, 一イソオキサゾール --5-イルであり、そしてYは結合である)で表される 化合物とするか、ケトンIXを適当なウィッティヒ試 薬、例えば、低級アルキリデンホスホラン又はホスホン 50 低級アルカノエートと反応させ、得られた生成物を接触 還元及び/又は水素化金属、例えば、NaAlH2 (O CH2 CH2 OCH3)2 (ビトライド (Vitrid e) (商標)) として市販されている) で還元して、式  $II(R_1 = 3-R_2-7)$ Y=低級アルキレン)で表される化合物を得る。

[0046]

【0047】5-アミノ-3-R, -イソオキサゾール 類(式中、R、は水素又は低級アルキルである)は公知 であるか、又は公知の方法により製造される〔スチーブ ンス (Stevens) 等、テト・レタ (Tet. Le t.、25(41)、第4587頁~第4590頁(1 984);ヒンバート (Himbert) 等、リービッ ヒ・アン・ケム (Liebigs Ann. Che m.)、403(1990)参照]。式IIIで表され 20 -R, -ベンゾニトリルから、非相互作用性溶媒、好ま る中間体フェノール(式中、R<sub>4</sub>はCOOR。である) は、一般的に公知の化合物である。式III(式中、R 』は下式

[0048]

【化21】

【0049】で表されるオキサゾリン-2-イルであ る)で表される中間体フェノール類は、ダイアナ(Da i a n a) による米国特許第4, 939, 267号明細 30 書(ここに開示されている内容は引用することにより本 明細書の内容となる)に詳細に開示されている。

【OO5O】式III(式中、R。はテトラゾリルであ る)で表される中間体フェノール類は、4-Z-O-R 2 一R₃ 一ベンゾニトリル (式中、Zはメチル、ベンジ ル等の芳香族エーテルから容易に開裂される保護基であ る)とアジ化ナトリウム等とを、非相互作用性溶媒中 で、周囲温度と溶媒の沸点との間の温度で反応させて、 下式X

[0051]

【化2.2】

$$Z-O \xrightarrow{R_2} N-N$$

$$R_3$$

$$X$$

【0052】(式中、R,は水素である)で表される化 合物を得ることにより製造される。

【0053】もし所望であれば、非相互作用性溶媒中 で、5一(4—Z—O—R<sub>2</sub> —R<sub>3</sub> —フェニル)テトラ ゾールXを塩基及び低級ハロゲン化アルキルR, —X と、O°Cと溶媒の沸点との間の温度で反応させてアル キル化することにより、式X(式中、R, =低級アルキ ル)で表される化合物が得られる。

【0054】保護基Zは、酸開裂、例えば、HBr又は BBr<sub>3</sub> との反応により除去されて、2 $-R_7$  -5(4-E) にはいる  $-R_2$   $-R_3$  -D エニル) -2H - テ 10 トラゾール (式Xにおいて、Z=H、R, =低級アルキ ル)が得られる。

【0055】式III (式中、R4 が下式

[0056]

【化23】

【0057】で表されるオキサジアゾリルである)で表 される中間体フェノール類は、適当な4-Z-O-R<sub>3</sub> しくは、アルカノール、例えば、メタノール、エタノー ル、n一ブタノール等中で、炭酸カリウム等の塩基、好 ましい方法ではトリフルオロ酢酸ナトリウム又は酢酸ナ トリウム等のカルボン酸のアルカリ金属塩の存在下で、 周囲温度と溶媒の沸点との間の温度で、ヒドロキシルア ミン塩酸塩との反応により製造される。このようにして 得られた生成物を、次に、式(RioCO)。Oで表され る酸無水物、例えば、無水トリフルオロ酢酸又は無水酢 酸と、ピリジン等の塩基溶媒中で周囲温度と反応混合物 との間の温度で反応させる。

【0058】保護基Zを、次に、上記した酸開裂により 除去する。

【0059】式V(Yは結合である)で表される中間体 は市販されており、そして当該技術分野で公知な通常の 手段によりベンジル化できる。

【0060】式V(式中、Yはアルキレンである)で表 される中間体は公知であり、又は式XI

[0061]

【化24】

40

## ΧI

【0062】 (式中、Y) はYよりも炭素数が一つだけ 少ない低級アルキレンである)で表される適当なエステ ルを還元することにより製造してもよい。

【0063】複合水素化金属等の当該技術分野で公知な 方法によるエステルの還元により、生成物として第一級 50 アルコールが得られる。所望であれば、アルキルリチウ

(7)

ム又はグリニャール試薬等のアルキル化剤をエステルと 反応せしめて、分岐鎖ヒドロキシアルキレンを得てもよ い。

【0064】勿論、上記反応を行う順序を変更できることは理解されるところであろう。例えば、式XII

[0065]

$$R_1$$
— $N$ — $Y-O$ — $R_3$ — $CN$ 

#### XII

【0066】で表されるニトリルXIIは、式IIで表されるピペリジンと4ーヒドロキシ $R_2$   $R_3$   $R_4$   $R_5$   $R_6$   $R_7$   $R_8$   $R_8$  R

【0067】次に、ニトリルXIIを、フェノール類II(式中、R、はテトラゾリル又はオキサジアゾリルである)の製造において上記したそれぞれアジ化ナトリウムかヒドロキシルアミンとの反応により式I(式中、R、はテトラゾリル又はオキサジアゾリルである)で表される化合物に転化せしめる。

【0068】また、中間体XIIは、中間体IVの製造に関して上記した4ーヒドロキシーR。一R。一ベンゾニトリルと式Vで表されるピペリジンとをカップリングさせて、式XIII

[0069]

## 【化26】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

【0070】を得、ベンジル基を除去した後、式Iで表される化合物の製造に関して上記した適当なハロピリジン、ハロピリミジン又はハロピラジン(式中、R、=X)と反応させて式XIIにより表される化合物を得ることにより製造できる。

【0071】したがって、式Iで表される化合物を合成するには、複素環置換基R。の合成のタイミングや中間体のアセンブリーの順序は重要ではないことが理解されるであろう。

【 O O 7 2 】本発明の化合物は、酸付加塩を形成するの に充分塩基性であり、遊離塩基の形態及び酸付加塩の形 態の両方で有用であり、そして両方の形態が本発明の範 囲内である。酸付加塩は、場合によっては、使用するの 50 により都合のよい形態でよく、実際には、塩の形態で使用する場合、本質的に塩基の形態で使用する量と同じである。酸付加塩を製造するのに使用できる酸としては、好ましくは、遊離塩基と結合せしめたときに医薬的に許容される塩、即ち、アニオンが動物生体に対して比較的無害であり、遊離塩基に固有な有利な特性がアニオンに起因する副作用により損なわれない塩を生じるものが挙しばられる。

【0073】適当な酸付加塩としては、例えば、塩酸 10 塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、酸性硫酸塩、マレイン酸 塩、クエン酸塩、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩、pー トルエンスルホン酸塩、ドデシル硫酸塩、シクロヘキサ ンスルファミン酸塩などが挙げられるが、これらには限 定されない。しかしながら、本発明の範囲内の他の適当 な医薬的に許容される塩は、他の無機酸や有機酸由来の ものである。塩基性化合物の酸付加塩は、好ましくは、 適当な酸を含有するアルコール水溶液に遊離塩基を溶解 しそして溶液を蒸発させて塩を単離させるか、又は遊離 塩基と酸とを有機溶媒中で反応させることにより製造さ 20 れる。後者の場合には、塩は直接に分離するか、第二有 機溶媒で析出するか、又は溶液を濃縮することにより得 ることができる。塩基性化合物の医薬的に許容される塩 が好ましいが、全ての酸付加塩は本発明の範囲内であ る。全ての酸付加塩は、たとえもし特定の塩自体が中間 体生成物としてのみ望ましいとしても、例えば、塩が精 製か同定の目的のみで形成されるときか、塩がイオン交 換法により医薬的に許容される塩を製造する際の中間体 として使用されるとき、遊離塩基形態の源として有用で ある。

30 【0074】本発明の化合物の構造は、合成方法、元素 分析及び赤外分光光度法並びに、ある場合には、紫外、 核磁気共鳴又は質量分光光度法により確定した。反応の 過程は、薄層クロマトグラフィー(TLC)又は気液ク ロマトグラフィー(GLC)により監視した。

[0075]

【実施例】以下実施例により本発明を更に具体的に説明 するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0076】製造例1

2-メチル-5-(4-ヒドロキシフェニル)-2H-40 テトラゾール (式 I I I:R₂=R₃=H、R₁=2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)の製造

【0077】a)NMP1.2リットルに4一シアノフェノール325gと、塩化ベンジル346m1と、炭酸カリウム758gとを含有してなる混合物を、攪拌しながら、95°Cで1.5時間加熱した。この反応混合物を室温に冷却し、そして冷水5リットルに注いだ。得られた白色固体を集め、水とヘキサンで洗浄し、そして真空中70°Cで乾燥して、4一ベンジルオキシベンゾニトリル570.0gを得た。

0 【0078】b) DMF1. 5リットルにニトリル28

5gと、トリエチルアミン塩酸塩262.5gと、アジ化ナトリウム124gとを含有してなる混合物を、窒素下、還流しながら18時間攪拌した。反応混合物を室温に冷却し、冷水4リットルに注ぎ、そして3NHC1で酸性化した。得られた白色固体を、集め、水洗し、真空中60°Cで48時間乾燥して、5-(4-ベンジルオキシフェニル)

【0079】c)NMP1リットルに上記テトラゾール337gと、DIPEA362m1とを含有せしめてなる攪拌液を18°Cに冷却したものに、窒素下、NMP 10170m1にヨウ化メチル200gを溶解したものを1.5時間かけて滴下した。室温でさらに1時間攪拌後、反応混合物を、水340m1で希釈し、18°Cに冷却した。得られた固体を集め、水洗し、エタノールで再結晶し、真空中50°Cで乾燥して、2ーメチルー5ー(4ーベンジルオキシフェニル)ー2Hーテトラゾール232、3gを得た。(式X:R2=R3=水素、R、=メチル、Z=ベンジル)。

【0080】d)上記メチルテトラゾール214.2gと、濃塩酸140mlと、氷酢酸1.08リットルとを 20含有してなる混合物を、還流下、19時間加熱した。減圧下60°Cで蒸発させることにより酢酸のほとんどを除去し、そして得られたスラリーを冷水1.5リットルで希釈した。得られた固体を、集め、水洗し、乾燥した。エタノールで再結晶して、60°Cで20時間乾燥後、2-メチルー5-(4-ヒドロキシフェニル)-2H-テトラゾール104.3gを得た。(式III:R=R3=H、R4=2-メチルー2H-テトラゾール

### 【0081】製造例2

2-メチル-5-(4-ヒドロキシ-3, 5-ジメチルフェニル)-2H-テトラゾール(式  $II:R_2=3-$ CH $_3$ 、 $R_3=5-$ CH $_3$ 、 $R_4=2-$ メチル-2H-CFトラゾール-5-イル)の製造

【0082】 2, 6 — ジメチル — 4 — シアノフェノール を出発物質として、製造例 1 で上記した操作により、 2 — メチル — 5 — (3, 5 — ジメチル — 4 — ヒドロキシフェニル) — 2 H — テトラゾールを製造した。

## 【0083】<u>製造例3</u>

3 — (3, 5 — ジフルオロ — 4 — ヒドロキシフェニル) — 5 — トリフルオロメチル — 1, 2, 4 — オキサジアゾール

【0084】3,5―ジフルオロー4―メトキシベンゾニトリル0.1モルと、ヒドロキシルアミン塩酸塩0.3mlと、炭酸カリウム0.3mlとを、エタノール400mlに添加して、一晩還流した。生成物を濾過し、メタノールで再結晶して、3,5―ジフルオロー4―メトキシベンズアミドオキシム3.04gを得た。この生成物をピリジン5mlに溶解し、無水トリフルオロ酢酸5.6mlを室温で滴下した。冷却後、生成物を固化

3-(4-ヒドロキシフェニル)-5-トリフルオロメ

#### 【0085】製造例4

チルー1,2,4ーオキサジアゾール 4ーメトキシベンゾニトリル13.32g(0.1モル)と、ヒドロキシルアミン塩酸塩20.85g(0.3モル)と、炭酸カリウム41.40g(0.3モル)とを、無水エタノール400mlに添加し、21時間還流した。生成物を濾過し、メタノールで再結晶して、4ーメトキシベンズアミドオキシム3.12g(0.02

【0086】この生成物をピリジン5m1に溶解し、無水トリフルオロ酢酸5.7m1(0.04モル)を室温で滴下した。冷却後、固化した混合物を水洗して、生成物 III(式中、 $R_2=R_3=$ 水素; $R_4=5-$ トリフルオロメチル—オキサジアゾール—3ーイル)4.3gを得た。

#### 【0087】製造例5

モル)を得た。

4-ピペリジンエタノールの製造

a) 4 -- ピペリジル酢酸エチルを、氷浴上で冷却しながら、CH<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub> 50mlに溶解後、トリエチルアミン3.1ml(22ミリモル)と次に塩化ベンジルを添加した。混合物を2時間還流した。冷却後、有機層を水、塩水で抽出後、硫酸マグネシウムで乾燥した。再結晶後、N-ベンジル-4-ピペリジル酢酸エチル2.05gを得た(式XI:Y'=CH<sub>2</sub>、アルキル=C

【0088】b)この中間体2g(7.5ミリモル)を THFに溶解し、LiAlH40.4g(10ミリモル)を含有する塩化メチレン5mlを添加した。混合物 を2時間攪拌後、水を滴下してクエンチした。有機層 を、炭酸カリウムで乾燥し、濾過し、真空中で濃縮して、黄色油状物を得、これを静置結晶化して、N一ベン ジルー4ーピペリジンエタノールを得た(式V:Y=xチレン)。

【0089】c)この中間体4ミリモルと、5Mギ酸ア40 ンモニウム15ミリモル(3ml)と、炭素に担持されたパラジウムの触媒量とを、メタノール25mlに懸濁し、2時間還流した。その後、生成物を塩基性化し、塩化メチレンで抽出し、有機層を塩水で2回洗浄後、水で洗浄し、真空中で濃縮し、静置結晶化して、4一ピペリジンエタノールを得た。

## 【0090】製造例6

4-ピペリジンメタノールの製造

a) 市販の4-イソニペコチン酸エチルを、氷浴上で冷却しながら、CH<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub> 50mlに溶解後、トリエチ 50 ルアミン3.1ml (22ミリモル)を添加した。添加 (9)

15

後、塩化ベンジルを添加し、混合物を 2 時間還流した。 冷却後、有機層を水、塩水で抽出し、次いで硫酸マグネシウムで乾燥した。再結晶後、N—ベンジル—4—イソニペコチン酸エチル 2.0 5 gを得た(式XI:Y'=結合、アルキル=エチル)。この中間体 3 g(1 2 = リモル)と、LiAlH40.47 g(1 2 = リモル)とを反応させ、4—ピペリジンエタノールを製造するのと同様の操作を反復した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、真空濃縮して、黄色油状物を得、これを静置結晶化して、N—ベンジル—4—ピペリジンメタノ 10ールを得た(式V:Y= メチレン)。

【0091】b)この中間体4ミリモルと、5Mギ酸アンモニウム15ミリモル(3ml)と、炭素に担持させたパラジウムの触媒量とを、メタノール25mlに溶解し、そして2時間還流した。その後、生成物を塩基性化し、塩化メチレンで抽出し、有機層を塩水で2回洗浄後、水で洗浄し、真空中で濃縮し、静置結晶化して、4ーピペリジンメタノールを得た。

#### 【0092】製造例7

3 - メチル-5 - (4 - (2 - ヒドロキシエチル) - 1 20 - ピペリジル) イソオキサゾールの製造

a) 5 一アミノー3 一メチルイソオキサゾール9.81 g (100ミリモル)と、NMP200mlと炭酸カリウム69gと、ヨウ化カリウム4.2gと、アクリル酸アリル64ml (500ミリモル)とを含有する混合物を、16時間還流した。冷却後、生成物を、エーテルと水とに分配した。水層を、エーテル250mlで2回洗浄し、有機層をプールした。有機層を、1N HClで3回洗浄後、塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、下式で表されるビスエステル16.9gを得た。

[0093]

[化27] CH<sub>3</sub> NONCO<sub>2</sub>

【0094】b)この中間体16.1gを乾燥ベンゼンに溶解し、水素化ナトリウムに滴下後、30分間還流し、冷却した。飽和塩化アンモニウム100mlを滴下して添加後、水14.2mlを添加した。この混合物を、エーテルで3回抽出し、有機物を一緒にし、硫酸マグネシウムで乾燥後、真空中で濃縮して、環化生成物8.59gを得た。

[0095]

【化28】

CH<sub>3</sub>
N
O
N
CO<sub>2</sub>

【0096】c)上記した中間体7.93g(3.0ミリモル)をTHFに溶解し、モルホリン2.62ml(30ミリモル)とテトラキス(トリフェニルホスフィニル)バラジウム8.5mg(76ミリモル)とを添加し、5分間攪拌した。エーテル80mlを添加し、乾燥して、下式で表されるピペリジノンを収率68%(3.71g)で得た。

[0097]

【化29】

【0098】d)この中間体3.75g(20.8ミリモル)をTHF20mlに溶解し、トリメチルホスホノアセテート4.86ml(30ミリモル)をTHF90mlに溶解したものを20分間かけて滴下した。これに、反応混合物を-78°Cに保ちながら、シクロヘキサン中1.8M LDA/THFを添加した。生成物を室温とし、エーテル50mlと水200mlに分配した。有機層を塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、エステル4.62gを得た。

【0099】 【化30】

【0100】e)THF75m1中臭化銅(I)7.2g(40ミリモル)を0°Cに冷却し、トルエン中70%NaA1H2(OCH2CH2OCH3)211.2m1を滴下した。n一ブタノール8.0m1とTHF中上記中間体0.18gの溶液を、30分間攪拌した。水25m1で反応を停止し、生成物を飽和塩化アンモニウム100m1に注いだ。水性層を、エーテルで3回洗浄した。有機層をプールし、水及び塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、下式で表される生成物を得た。

[0101]

【化31】

17

【0102】f)上記中間体0.33gの溶液をTHF 4mlに溶解し、0°Cに冷却した。ヘキサン中1M水 素化ジイソブチルアルミニウム3.2m1を、15分間 に亘って滴下した。反応を、ロッシェル塩と水5m1で 停止させた。有機層を、水で3回洗浄後塩水で洗浄し、 硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、定量的 収量の3-メチル-5-(4-(2-ヒドロキシエチ ル) -1-ピペリジニル) イソオキサゾール(式 I I: ン)を得た。

## 【0103】製造例8

5-メチル-2-ブロモピリジン20ミリモルと4-ピ ペリジンエタノール15ミリモルとを、NMPとジイソ プロピルエチルアミン(DIPEA)の1:1混合物1 00mlに溶解し、1.5時間還流後、冷却し、一晩静 20 置した。

【0104】生成物を2N水酸化ナトリウムで抽出後、 水で3回抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で 濃縮して、1-(5-メチル-2-ピリジル)-4-ピ ペリジンエタノールを得た(式 I I : R, ―5―メチル ─2~ピリジル、Y=エチレン)。

## 【0105】製造例9

5-メチル-2-ブロモピリジンの代わりに適当なハロ ピリジン、ハロピリミジン又はハロピラジンを用い、4 一ピペリジンエタノールの代わりに適当なピペリジノー 10 ル又はピペリジンアルカノールを用いて、製造例8で上 記したのと同様の方法に準じて、表1に示した式11で 表される中間体を製造した。表において、pyrはピリ ジニル、pymはピリミジニル、そしてpyzはピラジ ニルである。NMP/DIPEAは、ジイソプロピルエ チルアミンとN-メチルピロリジンとの1:1混合物を 意味する。n-ブタノールが溶媒として挙げられている ときには、K2 CO3 を反応混合物に添加する。式II で表される中間体は、式Iで表される化合物の製造にさ らに精製することなく使用した。

[0106] 【表 1 】

表 1

## 式ⅠⅠで表される中間体の製造

Y=(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub>	ピペリジン/R,-> (ミリモル)	Κ <sub>1</sub>	x	還流 時間	反応 溶媒	収率 (%)
0	3/9	2-CH₃-4-pyr	CI	3.5 時間	n―ブタノール	54
2	31/38	4-pyr	C1	24時間	nーブタノール	61
2	23/28	2-CH <sub>9</sub> -4-pyr	C1	24時間	DIPEA	63
0	17/26	5-CH <sub>3</sub> -2-pyr	Br	4.5 時間	NMP/DIPEA	41
1	41/29	5-CH <sub>3</sub> -2-pyr	Br	2 時間	NMP/DIPEA	68
2	41/45	4-CH <sub>3</sub> -2-pym	Cl	6 時間	NMP/DIPEA	46
2	<b>1</b> 5/15	2-pyz	Cl	24時間	NMP/DIPEA	57

## 【0107】実施例1

(式  $I: R_1 = 5 -$ メチル- 2 -ピリジル、 $R_2 = 3 -$ メチル、 $R_3 = 5$  — メチル、 $R_4 = 2$  — メチルー 2H — ルー5ー(4ーヒドロキシー3, 5ージメチルフェニ ル) -2H-テトラゾール9.8ミリモルと、1-(5 ーメチルー2ーピリジル)ー4ーピペリジンエタノール 8. 9ミリモルと、トリフェニルホスフィン(TPP)

2. 57gとを、塩化メチレン150mlに溶解し、氷 浴上で冷却した。この混合物に、塩化メチレン2.5m 1中ジエチルアジドカルボキシレート(DEAD) 1. 79gの溶液を、30分間かけて滴下した。添加後、混 合物を1時間還流し、その後、冷却した。水50mlを 添加して反応を停止し、水性層を塩化メチレンで2回洗 浄し、有機物をプールし、10%水酸化ナトリウムと、 50 塩水と、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空

20

19 中で濃縮した。粗生成物をエタノールで再結晶して、6 ル、R<sub>4</sub> = 2 - メチル- 2 H- テトラゾール- 5 - イ ル、 $R_2 = 3$  —メチル、 $R_3 = 5$  —メチル、 $Y = CH_2$ CH<sub>2</sub>)で表され、融点が174~176°Cである化<sup>1</sup> 合物を得た。

## 【0108】実施例2~12

2-メチル-5-(4-ヒドロキシ-3, 5-ジメチル フェニル) -2 H-テトラゾールと 1-(5-メチルー 2-ピリジル) -4-ピペリジンエタノールの代わり 10 に、式IIIで表される適当なフェノールと式IIで表

される適当なピペリジンを用いたことを除いて、実施例 1 で記載したのと同様の方法により、表2に示した式I で表される化合物を製造した。

【0109】表で使用した略語は、Tetは2H─テト ラゾリル、Pyrはピリジル;Pyzはピラジニル、I soxはイソキサゾリルであり、DEADはジエチルア ジドカルボキシレートであり、TPPはトリフェニルホ スフィンである。

[0110]

【表2】

					嵌2				·	
				FI Hi	式」で表される化合物の製造	物の契高				
		X-I	Y-q.	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #		TPP R <sub>1</sub> -N		N. O. T.		
※2	Æ .	II Y= (CH <sub>2</sub> ) a	II . R2 /R3	Ri	III     /    (ミリモル)	DRAD/TPP (g)	垂	を を を を を を を を を を を を を を	題。)	以 第(3)
2	5-CH3-2-Pyr	0	H/H	2-CHs-5-Tet	8. 6/7. 8	1, 5/2, 26	2 時間	エタノール	122~123	6.4.9
ಲು	5-CH;-2-Pyr	<b>—</b>	H/H	2-CH,-5-Tet	6.9/7.5	1, 31/1, 31	超性	17/67	171~172	97
マ	5-CH3-2-Pyr	<b>—</b>	3-CH <sub>3</sub> /5-CH <sub>3</sub>	3-CHa/5-CH, 2-CH,-5-Tet	7.0/6.4	1, 22/1, 22	18 時間	4-162	160~161	23
ιĊ	4-Pyr	2	H/H	2-CH,-5-Tet	8.9/9.7	3, 0/3, 05	72 時間	酢酸エチル	125~127	30
9	2-CH3-4-Pyr	0	3-CH3/5-CH3 2-CH3-5-Tet	2-cH3-5-Tet	12/11	3, 3/3, 5	18 新	酢酸イソプ ロピル	143~145	97
<b>t~</b>	2-CH3-4-Pyr	2	3-CH <sub>8</sub> /5-CH <sub>3</sub> 2-CH <sub>3</sub> -5-Tet	2-CH <sub>3</sub> -5-Tet	8.8/8.8	1.8/2.8	1000年	酢酸インプ ロピル	190~191	69
<u></u>	4-Pyr	87	Н/Н	1,3-オキサザ リン-2- エン- 2-イル	10.6/9.7	2.0/3.0	5	酢酸イソブ ロビル	108~109	£
<b>ර</b> ා	5-683-2-Pyr	7	H/H	c000c2H2	10.9/9.9	2.0/2.86	1/2時間	(なし)	101~66	76.4
1 0	2-CH <sub>8</sub> -150x	3	H/H	2-CHs-5-Tet	2.51/1.4	0.5/0.69	24 時間	(はし)	129~130	<b>%</b>
	2-pyz	63	H/H	2-6H2-5-Tet	2, 48/2, 48	0, 43/0, 659	10 分閥	(ない)	129	32
1 2	5-CH <sub>3</sub> -2-pyz	7	H/H	2-CH1-5-Tet	0.687/0.669	0.121/0.183	24 時間	酢酸エチル	125~126	22

【0111】実施例13

=水素、 $R_4$  = 2 -メチル- 2 H -テトラゾール- 5 -

式 I ( $R_1 = 5$  — メチル — 2 — ピリジニル、 $R_2 = R_3$  50 イル、Y = x チレン)で表される化合物の製造

a) 4-ピリジル酢酸エチル16.5g(0.1モル) と、12N塩酸8.4ml(0.1モル)と、酸化白金 2.5gとを、無水エタノールに溶解し、パーシェーカ - (Parr shaker) により、40psiで水 素化した。1時間後、容器の内容物を濾過し、真空中で 濃縮して、4―ピペリジニル酢酸エチル27. 79gを 得た。

【0112】b)この試料を、窒素下、塩化ベンジル1 3.8m1 (0.12モル) とともに、塩化メチレン1 OOmlに溶解した。混合物を氷上で冷却しながら、ト 10 た。窒素下で、下記の化合物:トリフェニルホスフィ リエチルアミン16. 7ml(0. 12ml)を滴下し た。滴下終了時に、混合物を室温にし、一晩攪拌し、有 機層を水で抽出した後、塩基で抽出し、飽和塩で抽出し た。有機層を真空中で濃縮して油状物を得た。油状物か ら結晶を形成して、N―ベンジル―4ーピペリジニル酢 酸エチル(式XI:アルキル=エチル、Y'=メチレ ン) (56%) 14.61gを得た。

【0113】c) この化合物14.40g(0.055 モル)を、窒素下、乾燥THF100mlに溶解した。

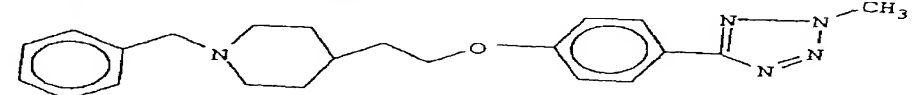
水素化リチウムアルミニウム2.3g(0.06モル) をゆっくり添加し、混合物を、室温で18時間攪拌し た。水/ジエチルエーテル混合物で反応を停止させた。 混合物を水酸化ナトリウムで塩基性化し、有機層を硫酸 マグネシウムで乾燥後、真空中で濃縮し油状物として、 N-ベンジル-4-(2-ヒドロキシエチル)-ピペリ ジン(式V:Y=エチレン)をかなりの量得た。

22

【0114】d) このアルコール5、98g(0.02 5モル)を、0°Cで塩化メチレン125mlに溶解し ン、2-メチル-5-(4-ヒドロキシフェニル)-2 H―テトラゾール及びジエチルアジドカルボキシレート (滴下)(追加の塩化メチレン25mlに溶解して)を 各々0.025モル添加した。この添加後、混合物を真 空中で濃縮し、エタノールで再結晶して、下式で表され る中間体を得た。

[0115]

【化32】



30

(12)

【0116】e) この中間体3. 91g (9. 64ミリ モル)と、5Mギ酸アンモニウム7m1(35ミリモ ル)と、炭素に担持させたパラジウムの触媒量とを、メ タノール 5 0 m l に溶解し、1. 5 時間還流した。混合 物を濃縮し、メタノールで再結晶して、脱ベンジル化生 成物(式IV:R<sub>2</sub>=R<sub>3</sub>=水素、Y=エチレン、R<sub>4</sub> = 2 -- メチル-- 2 H -- テトラゾール-- 5 -- イル) 1. 6 3 g を得た。

【0117】f)この生成物5.5ミリモルと、2―ク ロロー5-メチルピリミジン6. 7ミリモルとをNMP /DIPEA1:1 5mlに溶解し、6時間還流後、 冷却し、一晩静置した。

【0118】反応混合物を、酢酸エチル25mlで5回 抽出した。有機画分を集め、2N水酸化ナトリウムで抽 出後、水で3回抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真 空中で濃縮して、式 I で表される生成物 (R) = 5 - メ 40 て、水 5 0 m 1 を添加した。生成物混合物を、酢酸エチ チルー2-ピリミジニル、R<sub>2</sub> = R<sub>3</sub> = 水素、Y = エチ レン、 $R_{4} = 2 -$ メチル- 2 H -テトラゾール- 5 -イ ル)を収率46%で得た。

【0119】実施例14

式 I (R<sub>1</sub> = 4 ―クロロ―5―メチル―2―ピリミジニ ラゾール-5-イル、Y=エチレン)で表される化合物

【0120】実施例13と同様にして、NMP/DIP EA 1:1混合物中の2,4-ジクロロ-5-メチル 50 アゾール-3-イル)で表される化合物の製造

ピリミジン700ミリモルと、実施例13eの中間体 (式IV:Y=エチレン、R<sub>2</sub>=R<sub>3</sub>=水素、R<sub>4</sub>=2 ─メチル─2H─テトラゾール─5─イル) 700ミリ モルとを用いて、そして16時間還流してこの化合物を 製造した。得られた生成物の収率は、76%であった。

【0121】実施例15

式 I  $(R_1 = 5 - \lambda f \nu - 2 - t^2 J \tilde{\nu} \nu, R_2 = R_3 =$ 水素、R<sub>4</sub> = 2 — メチル — 2 H — テトラゾール — 5 — イ ル、Y=エチレン)で表される化合物の製造

【0122】実施例13eに記載した中間体(式IV: Y=エチレン、 $R_2=R_3=$ 水素、 $R_4=2$ —メチルー 2H-テトラゾール-5-イル)1. 57g(5. 1ミ リモル)と、5一メチル―2―ブロモピリジン4.3g (25ミリモル)とを、NMP/DIPEA 1:1混 合物6m1に溶解し、還流下2時間加熱した。冷却し ルで3回抽出した。有機画分を一緒にし、水で3回洗浄 後、塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中 で濃縮した。式Iで表される化合物(R」=5―メチル --2-ピリジル、R<sub>2</sub> = R<sub>3</sub> = 水素、R<sub>4</sub> = 2-メチル -2H-テトラゾール-5-イル、Y=エチレン) 4. 9g(57%)を得た。

【0123】実施例16

式 I (式中、R<sub>1</sub> = 5 — メチル — 2 — ピリジル、R<sub>2</sub> =  $R_3 = x$ 素、 $R_4 = 5 - y$  チルー1, 2, 4 - オキサジ 23

【0124】4一(2一ヒドロキシエチル)ピペリジンと、2一ブロモー5一メチルピリジンとを等モル量でジイソプロピルエチルアミン:N一メチルピロリジン(NMP)の1:1混合物に含有してなる混合物を、140°Cで4時間還流した。冷却して、水100m1を混合物に添加し、内容物を塩化メチレンで抽出後、水で2回洗浄し、塩で一回洗浄し、真空中で蒸発した。得られた油状物を、80%酢酸エチルと20%へキサンを用いて短いシリカゲルプラグを介して溶出させ、溶媒を真空中で蒸発させて、式II(R<sub>1</sub>=5一メチル—2一ピリジル、Y=エチレン)で表される化合物を得た。

【0125】この化合物を、等モル量のトリフェニルホスフィン(TPP)及び4—シアノフェノールとともに、最少量のTHFに溶解した。等モル量のジエチルアジドカルボキシレート(DEAD)をTHFに溶解したものを、攪拌溶液を冷却しながら滴下した。添加の終了時に、溶液を室温にし、一晩攪拌した。反応混合物を塩化メチレンで希釈し、引き続いて、水、10%水酸化ナトリウム及び飽和食塩(NaC1)で洗浄した。有機層を、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮した。得られた生成物をメタノールで再結晶して、式XII(式中、 $R_1=5$ —メチル—2—ピリジル、 $R_2=R_3$ =水素、Y=

【0126】上記中間体を、等モル量のヒドロキシアミン塩酸塩、酢酸ナトリウム三水和物、エタノール25m1及び水5m1と混合し、2~8時間加熱還流した。生成物を真空中で濃縮した後、無水酢酸25m1を残留物に添加し、3時間還流した。10%水酸化ナトリウム400m1を氷に入れたものに生成物を注いで、反応を停止させた。残留物を塩化メチレンで抽出し、溶媒を蒸発30させ、得られた生成物をメタノールで再結晶させて、式I(式中、 $R_1 = 5$ —メチル—2—ピリジル、 $R_2 = R$ 。=水素、 $R_4 = 5$ —メチル—1,2,4—オキサジアブール—3—イル、Y=x

【0127】製造例3及び4で表される生成物は、実施例 $1\sim12$ の方法により、式IIで表される中間体のい

ずれとも反応して、式Iで表される化合物を形成できる。

【0128】生物学的性質

式Iで表される化合物の生物学的評価から、これらの化合物が抗ウイルス活性を有することが分かる。これらの化合物は、試験管内でウイルスの複製を抑制するのに有効であり、主に、エンテロウイルス、エコーウイルス及びコクサッキーウイルスをはじめとするピコルナウイルス、とりわけライノウイルスの多数の菌株に対して活性がある。ピコルナウイルスに対する本発明の化合物の試験官内試験により、ウイルスの複製が、約0.01~約5マイクログラム/マイクロリットルの範囲の最小発育阻止濃度(MIC)で抑制されたことが分かった。

【0129】MIC値を、標準プラーク減少アッセイにより以下のようにして測定した。単一層のHeLa(オハイオ)細胞を、一定濃度のウイルスで感染させて、ウイルス対照(薬剤が存在しない)における単層当たり約80プラークを得た。試験しようとする化合物を連続希釈して寒天培地オーバーレイに含ませ、場合によっては、吸着期間中も含ませた。MICを、未処理ウイルス対照に対して50%だけプラーク数を減少させた化合物の濃度として測定した。

【0130】標準試験法において、化合物を、15人のヒトライノウイルス(HRV)抗原型、即ち、HRV一2、一1A、一1B、一6、一14、一21、一22、一15、一25、一30、一50、一67、一89、一86及び一41のパネルに対して試験した。各ライノウイルス抗原型についてのMI C値を測定し、各化合物の効力を、試験抗原型のそれぞれ50%及び80%を抑制するのに必要とする化合物の濃度であるMI C<sub>5</sub>。値及びMI C<sub>8</sub>。値として測定した。

【0131】表3に、本発明の代表例の試験結果を示す。抗原型数(N)を、MIC。の数字の後の( )内に示す。

[0132]

【表3】

表 3

実施例	M I C 50	M I C 8 a	N =
1	49. 93	99	2
2	1.85	2. 6	2
3	82. 524	99	6
4	83. 117	99	6
5	50. 75	99	2
6	<b>50.</b> 1	99	2
7	1.14	2.9	3
8	46. 2029	99	7
9	0.52	0. 63	2
10	42.503	99	14
11	23. 262	50. 87	13
12	<b>77. 58</b> 5	99	13
13	66. 144	99	12
14	41. 553	99	12
15	0.205	0.26	2

【 O 1 3 3 】抗ウイルス組成物は、静脈内若しくは筋肉 内注射による局所的又は非経口的投与や鼻腔内若しくは 眼への適用のために薬学的に許容される水性媒体、有機 媒体又は水性有機媒体の希薄溶液又は懸濁液を調製する 30

ことにより製剤化して使用するか、通常の経口投与用賦 形剤を用いて錠剤、カプセル又は水性懸濁液として製剤 化する。

## フロントページの続き

(51) Int	. C1. <sup>5</sup>	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
<b>A</b> 6	1 K 31/505		7431 - 4 C		
CO	7 D 401/04	2 1 1	7602 - 4 C		
		239	7602 - 4 C		
		241	7602 - 4 C		
	413/04	2 1 1	7602 - 4 C		
	413/14	211	7602 - 4 C		